人工腎臓装置承認基準における技術基準

1. 適用範囲

この技術基準は、慢性または急性腎不全など腎機能が著しく低下した症例に用いる透析用監視装置、多人数用透析液供給装置、個人用透析装置、多用途透析装置、血液透析濾過用装置及び血液濾過用装置について適用する。ただし、在宅専用として設計された装置、透析液を体内に意図して注入する装置に該当するものを除く。また、多用途透析装置については持続緩徐式血液濾過等の機能を有するものを除く。

2. 引用規格

この基準は、下記の規格又は基準(以下「規格等」という。)を引用する。

引用する規格等が下記の規格等と同等以上の場合には、本邦又は外国の規格等を使用することができる。

- 2. 1 JIS T 0601-2-16:2008 医用電気機器-第 2-16 部:人工腎臓装置の安全に関する個別要求事項
- 2. 2 平成17年3月10日薬食発第0310003号「医家向け医療用具添付文書の記載要領について」
- 2. 3 JIS T 0993-1:2005 医療機器の生物学的評価-第1部:評価及び試験

3. 用語の定義

用語の定義は、JIS T 0601-2-16 医用電気機器-第 2-16 部:人工腎臓装置の安全に関する個別要求事項を参照する。

この基準で対象とする機器の定義は、次のとおりである。

3. 1 多人数用透析液供給装置

人工腎臓により血液透析を行うために透析液を作製し、二人以上の患者に供給する装置をい う。

- 3.2 個人用透析装置
 - 一人の患者の血液透析を行うために必要な機能を備えた装置をいう。
- 3. 3 透析用監視装置

人工腎臓により血液透析を行う場合に、透析液流量、温度及び静脈圧等をモニタする装置を いう。

3. 4 多用途透析装置

. 血液透析又は血液透析濾過若しくは血液濾過を行うことができる透析用監視装置又は個人 用透析装置をいう。

3.5 血液透析濾過用装置

血液透析濾過器であって血液を浄化するために用いる装置をいう。通常の血液透析装置に限 外濾過量と補液量を制御する機能を組み込んだものである。

3.6 血液濾過用装置

血液濾過器を用いて血液浄化を行うために使用する装置をいう。

4. 要求事項及び試験方法

4.1 安全に関する要求事項

JIS T 0601-2-16 医用電気機器-第 2-16 部:人工腎臓装置の安全に関する個別要求事項に適合すること。

4.1.1 電池を使用して返血機能を作動させる装置の場合電池を使用した場合の安全要求事項に適合すること。

4.1.2 透析液に接液する材料

JIS T 0993-1 医療機器の生物学的評価 第 1 部:評価及び試験により適合性を評価すること。

4.2 性能に関する要求事項

濃度、透析液温度、限外濾過、血液ポンプ、シリンジポンプ、透析液流量及び補充液ポンプ の要求事項に適合すること。

4.2.1 濃度

適用機器:多人数用透析液供給装置、個人用透析装置、多用途透析装置及び血液透析濾過用 装置(透析液作製機能を有する場合)に適用する。

試験方法:透析液濃度を設定し、濃度の安定後、供給する透析液濃度を測定する。(例:温度補償法 (25℃) により、導電率を測定する方法)

判定基準:透析液濃度の精度は、±3%以内であること。

透析液原液の代用液を用いることもできる。

4. 2. 2 透析液温度

適用機器:個人用透析装置、透析用監視装置、多用途透析装置及び血液透析濾過用装置(装置が直接接液し、透析液温度を制御する機能を有する場合)に適用する。

試験方法:透析液温度を設定し、温度の安定後、供給する透析液温度を測定する。 透析液の代用液を用いることもできる。

判定基準:透析液温度の精度は、±0.8℃以内であること。

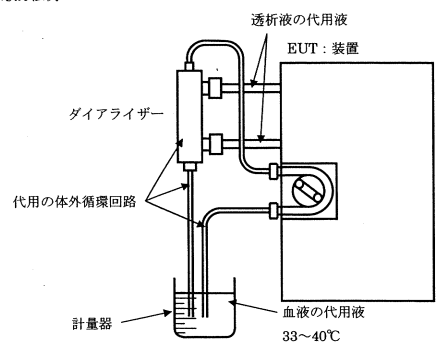
4. 2. 3 限外濾過

適用機器:個人用透析装置、透析用監視装置、多用途透析装置、血液透析濾過用装置及び血 液濾過用装置(透析液を使用して限外濾過を行う場合)に適用する。

試験方法:ダイアライザーに供給する透析液流量を 500mL/min に設定し、限外濾過速度を 0.50L/h に設定する。限外濾過による血液の代用液の変化量を測定する。変化量 の測定は、重量でも体積でもよい。

代用の体外循環回路、血液及び透析液の代用液を用いることもできる。計量器は 代用の体外循環回路を兼ねることもできる。

試験方法例



判定基準:限外濾過の精度は±50 mL/h 以内であること。

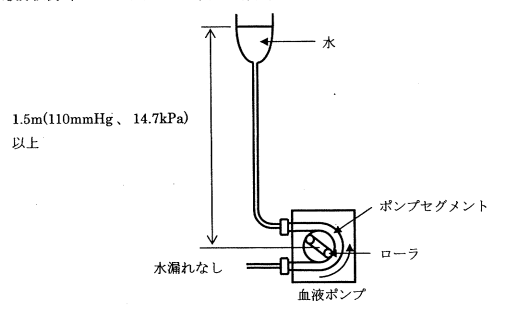
4. 2. 4 血液ポンプ

適用機器:個人用透析装置、透析監視用装置、多用途透析装置、血液透析濾過用装置及び血 液濾過用装置に適用する。

試験方法:1) 血液ポンプの血液流量を 200mL/min に設定し、血液ポンプの回転数を測定する。

2) 血液ポンプのローラでポンプセグメントを閉塞できることを確認する。

試験方法例 (ポンプセグメントの閉塞の確認)



判定基準:1) 血液ポンプの回転数の精度は±5%以内であること。

2) 血液ポンプのローラでポンプセグメントを閉塞できること。

備考: 適合するポンプセグメントは透析用血液回路 JIS T 3248: 2005 に従う。

4. 2. 5 シリンジポンプ

適用機器:個人用透析装置、透析用監視装置、多用途透析装置、血液透析濾過用装置及び血液濾過用装置に適用する。

試験方法:シリンジポンプの注入速度を設定可能な最大注入速度に設定し、押子の移動距離 を測定する。

判定基準:シリンジポンプの押子を押す部分の移動距離の精度は±5%以内であること。 備考:適合する注射筒は滅菌済み注射筒 JIS T 3210: 2005 に従う。

4. 2. 6 透析液流量

適用機器:個人用透析装置、透析用監視装置、多用途透析装置(ダイアライザーに透析液を 供給する場合)及び血液透析濾過用装置に適用する。

試験方法:ダイアライザーに供給する透析液流量を 500mL/min に設定し、透析液流量を測定する。

透析液の代用液を用いることもできる。

判定基準:透析液流量の精度は±10%以内であること。

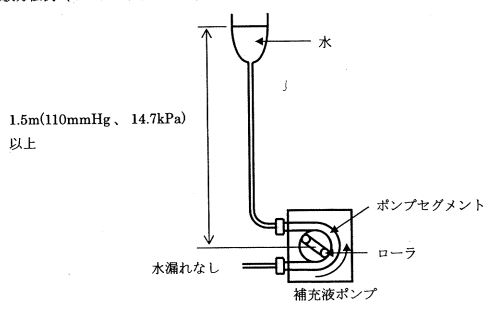
4. 2. 7 補充液ポンプ

適用機器:多用途透析装置(血液透析濾過または血液濾過の機能がある場合)、血液透析濾 過用装置及び血液濾過用装置に適用する。

試験方法:1) 補充液ポンプの補充液注入速度を2L/h に設定し、補充液ポンプの回転数を測定する。

2) 補充液ポンプのローラでポンプセグメントを閉塞できることを確認する。

試験方法例 (ポンプセグメントの閉塞の確認)



判定基準:1) 補充液ポンプの回転数の精度は±5%以内であること。

2) 補充液ポンプのローラでポンプセグメントを閉塞できること。

備考: 適合するポンプセグメントは透析用血液回路 JIS T 3248: 2005 に従う。

5. 表示、付属文書

5.1 表示

5.1.1 銘板

JIS T 0601-2-16 医用電気機器-第 2-16 部:人工腎臓装置の安全に関する個別要求事項に 適合すること。

- (1)製造販売業者の氏名及び住所
- (2) 名称 (一般的名称及び販売名)
- (3) 製造番号
- (4) 高度管理医療機器及び特定保守管理医療機器
- (5)承認番号
- (6) 定格電源周波数(Hz)及び定格電源電圧(V)
- (7)電源入力(A, VA 又は W)
- (8) 電撃に対する保護の形式
- (9) JIS T 0601-2-16 医用電気機器-第 2-16 部:人工腎臓装置の安全に関する個別要求事項の内、上記以外のものについては、銘板に記載できる場合は銘板に表示してもよい。
- 5.1.2 機器の外部、内部の表示

JIS T 0601-2-16 医用電気機器-第 2-16 部:人工腎臓装置の安全に関する個別要求事項に 適合すること。

5.2 付属文書

- (1)装置に添付文書及び取扱説明書を添付すること。
- (2) 添付文書は、平成 17 年 3 月 10 日薬食発第 0310003 号別添「医療機器の添付文書の記載 要領について」に基づいて記載すること。
- (3) JIS T 0601-2-16 医用電気機器-第 2-16 部:人工腎臓装置の安全に関する個別要求事項 に適合すること。

附属書 (参考)

参考規格

- ・JIS T 0601-1-1:1999 医用電気機器-第1部:安全に関する一般的要求事項-第1節:副通則 -医用電気システムの安全要求事項
- ・JIS T 14971:2003 医療機器-リスクマネジメントの医療機器への適用
- ・平成 15 年 2 月 13 日医薬審発第 0213001 号「医療用具の製造(輸入)承認申請に必要な生物学 的安全性試験の基本的考え方について」

人工腎臓装置 基本要件適合性チェックリスト (案)

第一章 一般的要求事項

基本要件	当該機器への 適用・不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計) 第1条 医療機器 (専ら動物のために 使用されることが目的とされ、当及 使用さいることが同じ。) は件 を除ることが同じ。) は件 のを除る。以下に使用を使用を のでは、 を要のでは、 を要のでは、 を要ができまた。 を要ができまた。 を要ができまた。 を要ができまた。 を要ができまた。 を要ができまた。 のでは、 を要ができまた。 のでは、 を要ができまた。 のでは、 を要ができまた。 のでは、 を要ができます。 を要ができます。 を要ができます。 を要ができます。 を要ができます。 を要ができます。 を要ができます。 を要ができます。 を要ができます。 を要ができます。 を要ができます。 を要ができます。 を要ができまた。 をできる。 とのできる。 をできる。 とのできる。 とので。 とので。 とので。 とので。 とので。 とので。 とので。 とので	適用	要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 認知された規格に従ってリスク管理が計画を記されていることを示す。	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号) JIST14971:医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用
で安というでは、安全には、安全には、安全には、安全には、安全には、安全には、安全には、安全に	適用	該は、 とは、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 で	

適用	要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)
適用	要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 認知された規格に従ってリスク管理が計画・変換されていることを示す。	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号) JIST14971:医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用
適用	要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 認知された規格に従って設計、製造及び包装されていることを示す。	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号) JIS T 0601-1: 医用電気機器-第1部: 安全に関する一般的要求事項10.1 輸送及び保管
	認知された規格に従っ てリスク管理が計画・実 施されていることを示 す。	JIS T 14971: 医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用
適用	認知された規格に従っ てリスク管理が計画・実施されていることを示す。 便益性を検証するために、認知された規格に適	JIS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの医療機器への適用 本承認基準における技術基準 (別紙 1)
	適用	カスカー では、

第二章 設計及び製造要求事項			
(医療機器の化学的特性等)			
第7条 医療機器は、前章の要件を満た すほか、 使用材料の選定について、 必要に応じ、次の各号に掲げる事項に ついて注意が払われた上で、設計及び			
製造されていなければならない。 一 毒性及び可燃性	適用	認知された規格に従っ てリスク管理が計画・実 施されていることを示 す。	JIS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの医療機器への適用
		使用材料については認知された規格に適合することを示す。	JIS T 0601-1: 医用電気機器-第1部:安全に関する一般的要求事項43. 火事の防止
			JIS T 0993-1:医療機器の 生物学的評価-第1部:評 価及び試験
			本承認基準における技術基 準 (別紙 1) 4.1.2 透析液に接液する材 料
二 使用材料と生体組織、細胞、体液 及び検体との間の適合性	適用	認知された規格に従っ てリスク管理が計画・実 施されていることを示 す。	JIS T 14971:医療機器-リ スクマネジメントの医療機 器への適用
		使用材料については認知された規格に適合することを示す。	JIS T 0601-2-16: 医用電気機器-第2-16部:人工腎臓装置の安全性に関する個別要求事項付属書 JA (規定)溶出物試験
•	-		JIS T 0993-1:医療機器の 生物学的評価-第1部:評 価及び試験
		·	本承認基準における技術基準 (別紙 1) 4.1.2 透析液に接液する材料
三 硬度、磨耗及び疲労度	適用	認知された規格に従っ てリスク管理が計画・実 施されていることを示 す。	JIST 14971:医療機器-リスクマネジメントの医療機器への適用
		認知された規格に適合することを示す。	JIS T 0601-1: 医用電気機器-第1部:安全に関する一般的要求事項43.1 強度及び剛性

2 医療機器は、その使用目的に応じ、	適用	認知された規格に従っ	JIS T 14971: 医療機器-リ
当該医療機器の輸送、保管及び使用に		てリスク管理が計画・実	スクマネジメントの医療機
携わる者及び患者に対して汚染物質		施されていることを示	器への適用
及び残留物質(以下「汚染物質等」と		す。	
いう。) が及ぼす危険性を最小限に抑			
えるように設計、製造及び包装されて		使用材料については認	JIS T 0601-2-16: 医用電気
いなければならず、また、汚染物質等		知された規格に適合す	機器-第2-16部:人工腎臟
に接触する生体組織、接触時間及び接		ることを示す。	装置の安全性に関する個別
触頻度について注意が払われていな			要求事項
ければならない。			付属書JA
1)401445/446			(規定) 溶出物試験
			(况足) 俗山物的
			IIC T 0000 1 医療機関の
			JIS T 0993-1:医療機器の
			生物学的評価一第1部:評
			価及び試験
			-L-7=7++2461-1-1-11
			本承認基準における技術基
			準 (別紙 1)
			4.1.2 透析液に接液する材
			料
3 医療機器は、通常の使用手順の中で	適用	認知された規格に従っ	JIS T 14971:医療機器一リ
当該医療機器と同時に使用される各		てリスク管理が計画・実	スクマネジメントの医療機
種材料、物質又はガスと安全に併用で		施されていることを示	器への適用
きるよう設計及び製造されていなけ		す。	
ればならず、また、医療機器の用途が		·	
医薬品の投与である場合、当該医療機	不適用	医薬品の投与を意図し	
器は、当該医薬品の承認内容及び関連		た機器ではない。	
する基準に照らして適切な投与が可			
能であり、その用途に沿って当該医療			
機器の性能が維持されるよう、設計及			
び製造されていなければならない。			
4 医療機器がある物質を必須な要素	不適用	医薬品を含有する機器	
として含有し、当該物質が単独で用い		ではない。	
られる場合に医薬品に該当し、かつ、			
当該医療機器の性能を補助する目的			
で人体に作用を及ぼす場合、当該物質			
の安全性、品質及び有効性は、当該医			
療機器の使用目的に照らし、適正に検			
証されなければならない。			
HTC4021/4010 9 7.91.9		1	<u> </u>

5 医療機器は、当該医療機器	から溶出し適用	認知された規格に従っ	JIS T 14971: 医療機器-リ
又は漏出する物質が及ぼす	į.	てリスク管理が計画・実	スクマネジメントの医療機
合理的に実行可能な限り、適	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	施されていることを示	
するよう設計及び製造され		す。	111 7 22/11
1 , ,		, 6	
ればならない。		認知された規格に適合することを示す。	JIS T 0601-2-16:医用電気機器-第2-16部:人工腎臓装置の安全性に関する個別要求事項付属書 JA (規定)溶出物試験 JIS T 0993-1:医療機器の生物学的評価一第1部:評価及び試験 本承認基準における技術基準(別紙1)4.1.2 透析液に接液する材
			料
6 医療機器は、合理的に実行り、当該医療機器自体及びでする使用環境に照らして、何る種の物質がその医療機器 る危険性又はその医療機器 することにより発生する危切に低減できるよう設計 がれていなければならない。	その目的と 関発的にあ そへ侵入す 弱から浸出 険性を、適	認知された規格に従っ でリスク管理が計画・実施されていることを示す。 認知された規格に適合することを示す。	スクマネジメントの医療機
			JIS T 0601-1: 医用電気機器-第1部:安全に関する一般的要求事項44.6 液体の侵入

.

(微生物汚染等の防止)			
第8条 医療機器及び当該医療機器の 製造工程は、患者、使用者及び第三者 (医療機器の使用にあたって第三者 に対する感染の危険性がある場合に 限る。)に対する感染の危険性がある 場合、これらの危険性を、合理的に実			
一 取扱を容易にすること。	適用	認知された基準、規格に 適合することを示す。	医療機器及び体外診断用医 薬品の製造管理及び品質管
,			理の基準に関する省令(平成 16年厚生労働省令第 169号)
			機器-第2-16部:人工腎臓 装置の安全性に関する個別 要求事項 6.8.2 取扱説明書 44.7 清掃、消毒及び滅菌
二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に軽減すること。	適用	認知された基準に適合 することを示す。	医療機器及び体外診断用医 薬品の製造管理及び品質管 理の基準に関する省令(平 成16年厚生労働省令第169 号)
·		認知された規格に従っ てリスク管理が計画・実 施されていることを示 す。	JIST 14971: 医療機器-リスクマネジメントの医療機器への適用
三 必要に応じ、患者、使用者及び第 三者による医療機器又は検体への 微生物汚染を防止すること。	適用	認知された基準、規格に適合することを示す。	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)
			JIS T 0601-2-16: 医用電気機器-第2-16部: 人工腎臓装置の安全性に関する個別要求事項6.8.2 取扱説明書44.7 清掃、消毒及び滅菌
2 医療機器に生物由来の物質が組み 込まれている場合、適切な入手先、ド ナー及び物質を選択し、妥当性が確認 されている不活性化、保全、試験及び 制御手順により、感染に関する危険性 を、合理的かつ適切な方法で低減しな ければならない。	不適用	生物由来の物質を含む機器ではない。	
3 医療機器に組み込まれた非ヒト由 来の組織、細胞及び物質(以下「非ヒ ト由来組織等」という。)は、当該非 ヒト由来組織等の使用目的に応じて	不適用	非ヒト由来の組織、細胞 及び物質を含む機器で はない。	

獣医学的に管理及び監視された動物			
から採取されなければならない。製造			. /
販売業者等は、非ヒト由来組織等を採			
取した動物の原産地に関する情報を			
保持し、非ヒト由来組織等の処理、保			
存、試験及び取扱いにおいて最高の安			/
全性を確保し、かつ、ウィルスその他			/
の感染性病原体対策のため、妥当性が			/
確認されている方法を用いて、当該医			
療機器の製造工程においてそれらの			/
除去又は不活性化を図ることにより			
安全性を確保しなければならない。			
4 医療機器に組み込まれたヒト由来	不適用	ヒト由来の組織、細胞及	. /
の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由		び物質を含む機器では	/-
来組織等」という。)は、適切な入手		ない。	
先から入手されたものでなければな		•	
らない。製造販売業者等は、ドナー又			/
はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組			/ /
織等の処理、保存、試験及び取扱いに			/
おいて最高の安全性を確保し、かつ、			/
ウィルスその他の感染性病原体対策			/
のため、妥当性が確認されている方法			
を用いて、当該医療機器の製造工程に			
おいてそれらの除去又は不活性化を			
図り、安全性を確保しなければならな			
図り、女主任を確保しなり40kなりない。 い。			/
5 特別な微生物学的状態にあること	不適用	 特別な微生物学的状態	<u> </u>
を表示した医療機器は、販売時及び製	小週用	特別な劔生物学的状態 にある機器ではない。	
を表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件		にめる放命ではない。	
で輸送及び保管する時に当該医療機			
器の特別な微生物学的状態を維持で			
おの特別な做生物学的状態を維持で きるように設計、製造及び包装されて			
さるように設計、製造及い包裹されていなければならない。			
	て選用	社帯仏能で出去される	K
6 滅菌状態で出荷される医療機器は、 再使用が不可能である包装がなされ	不適用	滅菌状態で出荷される	
		機器ではない。	/ /
るよう設計及び製造されなければな らない。当該医療機器の包装は適切な			
手順に従って、包装の破損又は開封が			/
なされない限り、販売された時点で無			
菌であり、製造販売業者によって指示			
された輸送及び保管条件の下で無菌			/
状態が維持され、かつ、再使用が不可			
能であるようにされてなければなら			
ない。			/
7 滅菌又は特別な微生物学的状態に	不適用	滅菌又は特別な微生物	
あることを表示した医療機器は、妥当		学的状態にあることを	
性が確認されている適切な方法によ		表示した機器ではない。	
り滅菌又は特別な微生物学的状態に			
するための処理が行われた上で製造			
され、必要に応じて滅菌されていなけ	-		
ればならない。	·		
8 滅菌を施さなければならない医療	不適用	滅菌を施さなければな	
機器は、適切に管理された状態で製造		らない機器ではない。	
されなければならない。			
	<u> </u>	I	

I a b b the man who lift Pier			7
9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療	不適用	所定の清浄度が必要な	
機器の品質を落とさないよう所定の		機器ではない。また使用	
清浄度を維持するものでなければな		前に滅菌を施さなけれ	/
らない。使用前に滅菌を施さなければ		ばならない機器ではな	
ならない医療機器の包装は、微生物汚		い。	
染の危険性を最小限に抑え得るよう			
なものでなければならない。 この場			
合の包装は、滅菌方法を考慮した適切			
なものでなければならない。			
		•	/
10 同一又は類似製品が、滅菌及び非	不適用	滅菌及び非滅菌の両方	
滅菌の両方の状態で販売される場合、	1.764/13	の状態で販売される機	
両者は、包装及びラベルによってそれ		器ではない。	
ぞれが区別できるようにしなければ		tor Clara V o	
ならない。	<u> </u>		
(製造又は使用環境に対する配慮)	1		
(医療機器が、他の医療機器又は体外診)	適用	認知された規格に従っ	
断薬又は装置と組み合わせて使用さ		てリスク管理が計画・実	
れる場合、接続系を含めたすべての組		施されていることを示	器への適用
み合わせは、安全であり、各医療機器		す。	
又は体外診断薬が持つ性能が損なわ			
れないようにしなければならない。		使用に際して必要な情	医療機器の添付文書の記載
組み合わされる場合、使用上の制限事		報の提供の有無を確認	要領について(薬食発第
頃は、直接表示するか添付文書に明示		する。	0310003 号 平成 17年3月
しておかなければならない。		-	10日)
			JIS T 0601-2-16: 医用電気
			機器-第2-16部:人工腎臟
			装置の安全性に関する個別
			要求事項
			安小争気 6.8 附属文書
			0.6 附属文音
			本承認基準における技術基
			準 (別紙 1)
			5. 表示、付属文書
		mm / ()) in the call to	
		認知された規格の該当	JIS T 0601-1-1: 医用電気
		する項目に適合するこ	機器-第1部:安全に関す
		とを示す。	る一般的要求事項-第 1
			節:副通則-医用電気シス
			テムの安全要求事項

第9条 医療機器については、次の各号			
に掲げる危険性が、合理的かつ			
適切に除去又は低減されるよう			
に設計及び製造されなければな			İ
らない。			
一 物理的特性に関連した傷害の危険	適用	認知された規格に従っ	JIS T 14971: 医療機器-リ
性		てリスク管理が計画・実	スクマネジメントの医療機
		施されていることを示	器への適用
		す。	
		認知された規格に適合	JIS T 0601-1: 医用電気機
		することを示す。	器一第1部:安全に関する
	al Autoritation (一般的要求事項 21. 機械的強度
			22. 動く部分
			23. 表面、角及び縁
			24. 正常な使用時における
			安定性
二 合理的に予測可能な外界からの影	適用	認知された規格に従っ	_
響又は環境条件に関連する危険性		てリスク管理が計画・実	
		施されていることを示	器への適用
		す。	
		認知された規格に適合	JIS T 0601-1-2: 医用電気
		することを示す。	機器一第1部:安全性に関
		, 0 - 0 - 0 - 0	する個別要求事項ー第 2
			節:副通則一電磁両立性-
			要求事項及び試験
			36. 電磁両立性
			JIS T 0601-1:医用電気機
•			別3 1 0001-1 . 医用電気機 器-第1部:安全に関する
			一般的要求事項
			10. 環境条件
	reactive and the second		44.5 湿気
			JIS T 0601-2-16: 医用電気
	- Carlos Car		機器一第2-16部:人工腎臓
·			装置の安全性に関する個別
			要求事項 49. 電源の遮断
三 通常の状態で使用中に接触する可	 適用	│ │認知された規格に従っ	49. 電源の感例 JIST 14971 : 医療機器-リ
能性のある原材料、物質及びガスと	~~	てリスク管理が計画・実	1 -
の同時使用に関連する危険性		施されていることを示	器への適用
		す。	
四 物質が偶然医療機器に侵入する危	適用	認知された規格に従っ	JIS T 14971: 医療機器ーリ
険性		てリスク管理が計画・実	
		施されていることを示	器への適用
		す。	
		認知された規格に適合	JIS T 0601-1:医用電気機
		することを示す。	器-第1部:安全に関する
			一般的要求事項
			16. 外装及び保護カバー
			44.6 液体の侵入

五 検体を誤認する危険性	不適用	検体を取り扱う機器で	
六 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性	適用	はない。 認知された規格に従っ てリスク管理が計画・実 施されていることを示 す。	JIS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの医療機器への適用
		認知された規格に適合 することを示す。	JIS T 0601-1-2: 医用電気機器-第1部:安全性に関する個別要求事項-第2節:副通則-電磁両立性-要求事項及び試験36. 電磁両立性
七 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性	適用	認知された規格に従っ てリスク管理が計画・実 施されていることを示 す。	JIS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの医療機器への適用
2 医療機器は、通常の使用及び単一 の故障状態において、火災又は爆発の 危険性を最小限度に抑えるよう設計 及び製造されていなければならない。 可燃性物質又は爆発誘因物質に接触 して使用される医療機器については、 細心の注意を払って設計及び製造し なければならない。		認知された規格に適合することを示す。	JIS T 0601-1: 医用電気機器-第1部: 安全に関する一般的要求事項42. 過度の温度43. 火事の防止
3 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。	不適用	一般的な医療産業廃棄 物であり、特別な廃棄手 続きを必要とする機器 ではない。	

(測定又は診断機能に対する配慮)			
第10条 測定機能を有する医療機器	適用	認知された規格に従っ	JIS T 14971: 医療機器-リ
は、その不正確性が患者に重大な悪影		てリスク管理が計画・実	スクマネジメントの医療機
響を及ぼす可能性がある場合、当該医		施されていることを示	器への適用
療機器の使用目的に照らし、十分な正		す。	
確性、精度及び安定性を有するよう、			
設計及び製造されていなければなら		認知された規格に適合	JIS T 0601-2-16:医用電気
ない。正確性の限界は、製造販売業者		することを示す。	機器-第 2-16 部:人工腎臟
等によって示されなければならない。		,	装置の安全性に関する個別
		•	要求事項
			6.8.2 取扱説明書
2 診断用医療機器は、その使用目的に	不適用	診断機能を有する機器	
応じ、適切な科学的及び技術的方法に		ではない。	
基づいて、十分な正確性、精度及び安			
定性を得られるように設計及び製造			
されていなければならない。設計にあ			
たっては、感度、特異性、正確性、反			
復性、再現性及び既知の干渉要因の管			/
理並びに検出限界に適切な注意を払			
わなければならない。			
3 診断用医療機器の性能が較正器又	不適用	診断機能を有する機器	
は標準物質の使用に依存している場		ではない。	
合、これらの較正器又は標準物質に割			
り当てられている値の遡及性は、品質			
管理システムを通して保証されなけ			
ればならない。			

4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。	適用		JIS T 14971: 医療機器-リ スクマネジメントの医療機 器への適用
5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。	適用	認知された規格に適合することを示す。	JIS T 0601-1:医用電気機器-第1部:安全に関する一般的要求事項 6.3 制御器及び計器の表示

(放射線に対する防御)			
第11条 医療機器は、その使用目的に	不適用	放射線を照射する機器	
沿って、治療及び診断のために適正な		ではない。	
水準の放射線の照射を妨げることな			
く、患者、使用者及び第三者への放射			
線被曝が合理的、かつ適切に低減する			
よう設計、製造及び包装されていなけ			
ればならない。			
2 医療機器の放射線出力について、医	不適用	放射線を照射する機器	
療上その有用性が放射線の照射に伴		ではない。	
う危険性を上回ると判断される特定			
の医療目的のために、障害発生の恐れ			
又は潜在的な危害が生じる水準の可			
視又は不可視の放射線が照射される			
よう設計されている場合においては、			
線量が使用者によって制御できるよ			
うに設計されていなければならない。			/
当該医療機器は、関連する可変パラメ			
ータの許容される公差内で再現性が			
保証されるよう設計及び製造されて			
いなければならない。			
3 医療機器が、潜在的に障害発生の恐	不適用	放射線を照射する機器	
れのある可視又は不可視の放射線を		ではない。	
照射するものである場合においては、			
必要に応じ照射を確認できる視覚的			
表示又は聴覚的警報を具備していな			
ければならない。			
4 医療機器は、意図しない二次放射線	不適用	放射線を照射する機器	
又は散乱線による患者、使用者及び第	1 23/13	ではない。	
三者への被曝を可能な限り軽減する		(100 20)	
よう設計及び製造されていなければ			
ならない。			
5 放射線を照射する医療機器の取扱	不適用	放射線を照射する機器	
説明書には、照射する放射線の性質、	小顺刀	ではない。	
患者及び使用者に対する防護手段、誤		Crava v o	
使用の防止法並びに据付中の固有の			
危険性の排除方法について、詳細な情	,		
1 2 3 1 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1			
報が記載されていなければならない。 6 電離放射線を照射する医療機器は、	7 * H	商品+1-10-1-10-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1	
	不適用	電離放射線を照射する	
必要に応じ、その使用目的に照らし		機器ではない。	
て、照射する放射線の線量、幾何学的			
及びエネルギー分布(又は線質)を変			
更及び制御できるよう、設計及び製造			
されなければならない。			
7 電離放射線を照射する診断用医療	不適用	電離放射線を照射する	
機器は、患者及び使用者の電離放射線		機器ではない。	
の被曝を最小限に抑え、所定の診断目			
的を達成するため、適切な画像又は出	<u> </u>		

,

力信号の質を高めるよう設計及び製 造されていなければならない。		
8 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要に応じ、放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。	電離放射線を照射する 機器ではない。	

(能動型医療機器に対する配慮)			
第12条 電子プログラムシステムを	適用	認知された規格に従っ	JIS T 14971:医療機器ーリ
内蔵した医療機器は、ソフトウェアを		てリスク管理が計画・実	スクマネジメントの医療機
含めて、その使用目的に照らし、これ		施されていることを示	器への適用
らのシステムの再現性、信頼性及び性		す。	
能が確保されるよう設計されていな		認知された規格に適合	JIS T 0601-1: 医用電気機
ければならない。また、システムに一		することを示す。	器-第1部:安全に関する
つでも故障が発生した場合、実行可能		, , -	一般的要求事項
な限り、当該故障から派生する危険性			52. 異常作動及び故障状態
を適切に除去又は軽減できるよう、適			
切な手段が講じられていなければな	•		JIS T 0601-2-16: 医用電気
らない。			機器一第 2-16 部:人工腎臟
	-		装置の安全性に関する個別
			要求事項
			51. 危険な出力に対する保
		:	護
2 内部電源医療機器の電圧等の変動	適用(内部	認知された規格に適合	JIS T 0601-2-16: 医用電気
が、患者の安全に直接影響を及ぼす場	電源機器で	することを示す。	機器-第2-16部:人工腎臓
合、電力供給状況を判別する手段が講	ある場合)	, 5 = 5 = 7,8	装置の安全性に関する個別
じられていなければならない。	0,000,01		要求事項
			14.5 内部電源機器
3 外部電源医療機器で、停電が患者の	適用	認知された規格に適合	JIS T 0601-2-16: 医用電気
安全に直接影響を及ぼす場合、停電に	A2713	することを示す。	機器-第2-16部:人工腎臟
よる電力供給不能を知らせる警報シ		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	装置の安全性に関する個別
ステムが内蔵されていなければなら			要求事項
ない。			49. 電源の遮断
4 患者の臨床パラメータの一つ以上	適用	認知された規格に適合	JIS T 0601-2-16: 医用電気
をモニタに表示する医療機器は、患者	ME / 13	することを示す。	機器-第2-16部:人工腎臟
が死亡又は重篤な健康障害につなが		1 7 5 6 6 7 7 7 8	装置の安全性に関する個別
る状態に陥った場合、それを使用者に			要求事項
知らせる適切な警報システムが具備			女ペザス 51. 危険な出力に対する保
されていなければならない。			護
5 医療機器は、通常の使用環境におい	<u>├──</u> │ 適用	認知された規格に適合	IIS T 0601-1-2: 医用電気
て、当該医療機器又は他の製品の作動	JAI/11	おることを示す。	J13 0001-1-2 医用電気 機器-第1部 : 安全性に関
を損なう恐れのある電磁的干渉の発		りることをかり。	
生リスクを合理的、かつ適切に低減す			する個別要求事項一第2
			節:副通則一電磁両立性一
るよう設計及び製造されていなけれ			要求事項及び試験
ばならない。	***************************************	部かよんよ 田井 ニザヘ	36. 電磁両立性
6 医療機器は、意図された方法で操作	適用	認知された規格に適合	JIS T 0601-1-2: 医用電気
できるために、電磁的妨害に対する十		することを示す。	機器一第1部:安全性に関
分な内在的耐性を維持するように設			する個別要求事項一第 2
計及び製造されていなければならな			節:副通則一電磁両立性一
\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\			要求事項及び試験
	<u> </u>		36. 電磁両立性
7 医療機器が製造販売業者等により	適用	認知された規格に適合	JIS T 0601-1:医用電気機
指示されたとおりに正常に据付けら		することを示す。	器-第1部:安全に関する
れ及び保守されており、通常使用及び			一般的要求事項
単一故障状態において、偶発的な電撃	<u>L</u>		7. 電源入力

リスクを可能な限り防止できるよう	13. 一般
設計及び製造されていなければなら	14. 分類に関する要求事項
ない。	15. 電圧及び/又はエネル
	ギーの制限
	16. 外装及び保護カバー
	17. 分離
	18. 保護接地、機能接地及
	び等電位化
·	20. 耐電圧
	JIS T 0601-2-16: 医用電気
	機器-第2-16部:人工腎臟
	装置の安全性に関する個別
	要求事項
	19. 連続漏れ電流及び患者
	測定電流

(機械的危険性に対する配慮)			
第13条 医療機器は、動作抵抗、不安 定性及び可動部分に関連する機械的 危険性から、患者及び使用者を防護す るよう設計及び製造されていなけれ ばならない。	適用	認知された規格に適合することを示す。	JIS T 0601-1: 医用電気機器-第1部: 安全に関する一般的要求事項21. 機械的強度22. 動く部分23. 表面、角及び縁24. 正常な使用時における安定性
2 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を実行可能な限り最も低い水準に低減するよう設計及び製造されていなければならない。	適用	認知された規格に従っ - てリスク管理が計画・実 施されていることを示 す。	JIST14971:医療機器ーリスクマネジメントの医療機器の適用
3 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、可能な限り最も低水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。	適用	認知された規格に従っ てリスク管理が計画・実 施されていることを示 す。	JIS T 14971: 医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用
4 使用者が操作しなければならない 電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式 のエネルギー源に接続する端末及び 接続部は、可能性のあるすべての危険 性が最小限に抑えられるよう、設計及 び製造されていなければならない。	適用	認知された規格に従っ てリスク管理が計画・実施されていることを示す。 認知された規格に適合することを示す。	JIS T 14971: 医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用 JIS T 0601-2-16: 医用電気機器一第 2-16 部: 人工腎臓装置の安全性に関する個別要求事項 56. 部品及び組立一般 57. 電源部: 部品及び配置
			JIS T 0601-1:医用電気板 器-第1部:安全に関する 一般的要求事項

		58. 保護接地:端子及び接 続
5 医療機器のうち容易に触れること のできる部分(意図的に加熱又は一定 温度を維持する部分を除く。)及びそ の周辺部は、通常の使用において、潜 在的に危険な温度に達することのな いようにしなければならない。	認知された規格に適合することを示す。	JIS T 0601-1: 医用電気機器-第1部:安全に関する一般的要求事項42. 過度の温度

1	いようにしなければならない。			
_				
Γ	(エネルギーを供給する医療機器に対す			
t	第14条 患者にエネルギー又は物質を	適用	認知された規格に従っ	JIS T 14971: 医療機器-リ
	供給する医療機器は、患者及び使用者		てリスク管理が計画・実	スクマネジメントの医療機
1	の安全を保証するため、供給量の設定		施されていることを示	器への適用
١	及び維持ができるよう設計及び製造		す。	
_	されていなければならない。		, ,	
f	2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのあ	適用	認知された規格に従っ	JIS T 14971: 医療機器-リ
	る不適正なエネルギー又は物質の供		てリスク管理が計画・実	スクマネジメントの医療機
	給を防止又は警告する手段が具備さ		施されていることを示	器への適用
1	れ 、エネルギー源又は物質の供給源		す 。	
1	からの危険量のエネルギーや物質の			
	偶発的な放出を可能な限り防止する		認知された規格に適合	JIS T 0601-2-16: 医用電気
١	適切な手段が講じられていなければ		することを示す。	機器-第2-16部:人工腎臓
١	ならない。			装置の安全性に関する個別
				要求事項
		-		51. 危険な出力に対する保
				護
				54. 一般的事項
	3 医療機器には、制御器及び表示器の	適用	認知された規格に適合	JIS T 0601-1:医用電気機
	機能が明確に記されていなければな		することを示す。	器-第1部:安全に関する
1	らない。 操作に必要な指示を医療機			一般的要求事項
	器に表示する場合、或いは操作又は調			6.1 機器又は機器の部分の
	整用のパラメータを視覚的に示す場			外側の表示
1	合、これらの情報は、使用者(医療機			56.8 表示器
	器の使用にあたって患者の安全及び			56.10 制御器の操作部分
	健康等に影響を及ぼす場合に限り、患			
	者も含む。)にとって、容易に理解で			
	きるものでなければならない。 (自己検査医療機器等に対する配慮)	<u></u>		
	第15条 自己検査医療機器又は自己	不適用	自己検査医療機器又は	Γ
	サ薬医療機器(以下「自己検査医療機	个適用	自己投棄機器ではない。	
	及案医療機器(以下・自己機宜医療機 器等」という。) は、それぞれの使用		日日仅栄成品(はない。	
	者が利用可能な技能及び手段並びに			
	通常生じ得る使用者の技術及び環境			
	の変化の影響に配慮し、用途に沿って			
	適正に操作できるように設計及び製	-		
	造されていなければならない。			
	2 自己検査医療機器等は、当該医療機	不適用	 自己検査医療機器又は	<u> </u>
	2 日 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	717,00711	自己投棄機器ではない。	
	を取り扱う場合に限る。)及び検査結		T CIXXIXXIII (18.84.9	
	果の解釈における誤使用の危険性を			
	可能な限り低減するように設計及び			
	製造されていなければならない。			
	3 自己検査医療機器等には、合理的に	不適用	自己検査医療機器又は	
	可能な場合、製造販売業者等が意図し		自己投薬機器ではない。	
	たように機能することを、使用に当た			
	って使用者が検証できる手順を含め			
	ておかなければならない。	,		
	<u> </u>		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • 	

(製造業者・製造販売業者が提供する)	青報)		
使用者には、使用者の訓練及び知識の 程度を考慮し、製造業者・製造販売業 者名、安全な使用法及び医療機器又は		認知された規格に従っ てリスク管理が計画・ 実施されていることを	JIS T 14971: 医療機器-リ スクマネジメントの医療機 器への適用
体外診断薬の意図した性能を確認するために必要な情報が提供されなければならない。この情報は、容易に理		示す。 認知された基準、規格	
(解できるものでなければならない。)		に適合することを示す。	l .
			JIS T 0601-1-1: 医用電気機器-第1部:安全に関する一般的要求事項-第1節: 副通則-医用電気システムの安全要求事項6. 識別、表示及び文書
		·	JIS T 0601-1-2: 医用電気機器一第1部:安全性に関する個別要求事項一第2節:副通則一電磁両立性一要求事項及び試験6. 標識、表示及び文書
• .	·		JIST 0601-2-16: 医用電気機器一第 2-16 部: 人工腎臓装置の安全性に関する個別要求事項6. 標識、表示及び文書
			本承認基準における技術基 準 (別紙 1) 5. 表示、付属文書
(性能評価)			
第16条 医療機器の性能評価を行う ために収集されるすべてのデータは、 薬事法(昭和35年法律第145号)そ	適用	認知された基準に従っ てデータが収集された ことを示す。	医療機器の製造販売承認申 請について(薬食発第 0216002号 平成17年2月
の他関係法令の定めるところに従っ て収集されなければならない。			16日)第2の1
2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の 実施の基準に関する省令(平成 17 年 厚生労働省令第 36 号)に従って実行	不適用	臨床試験を必要とする 機器ではない。	
されなければならない。			